4-Amino-3-quinolinecarboxylic acids and esters-antisecretory anti-ulcer compounds

Patent number:

DE3011490

Publication date:

1981-03-12

Inventor:

MUNSON JUN HARRY RANDALL; ALPHIN REEVIS

STANCIL

Applicant:

ROBINS CO INC A H

Classification:

- international:

C07D215/54; C07D215/00; (IPC1-7): C07D215/16;

A61K31/47

- european:

C07D215/54

Application number: DE19803011490 19800325

Priority number(s): US19790023981 19790326; US19800127153 19800304

Report a data error here

Abstract not available for DE3011490

Abstract of corresponding document: US4343804

A method of reducing gastric acidity and treating peptic ulcers and pharmaceutical compositions therefor with certain 4-amino-3-quinolinecarboxylic acids and esters are disclosed. Illustrative of compounds useful in the method which relies on activity as antisecretory activity is the novel compound ethyl 8-methoxy-4-[(2-methylphenyl)amino]-3-quinolinecarboxylate which has the formula:

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(9) BUNDESREPUBLIK

Offenlegungsschrift 30 11 490

(51) Int. Cl. 3: C 07 D 215/16

A 61 K 31/47



DEUTSCHLAND

21) Aktenzeichen:

2 Anmeldetag:

43 Offenlegungstag:

P 30 11 490.0-44

25. 3.80 12. 3.81

DEUTSCHES

PATENTAMT

30 Unionspriorität: 32

26.03.79 US 23981

04.03.80 US 127153

② Erfinder:

Munson jun., Harry Randall; Alphin, Reevis Stancil, Richmond, Va., US

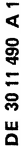
(7) Anmelder:

A. H. Robins Co. Inc., Richmond, Va., US

(A) Vertreter:

Berg, W., Dipl.-Chem. Dr.rer.nat.; Stapf, O., Dipl.-Ing.; Schwabe, H., Dipl.-Ing.; Sandmair, K., Dipl.-Chem. Dr.jur. Dr.rer.nat., Pat.-Anw., 8000 München

4-Amino-3-chinolincarbonsäure und Derivate davon, Verfahren zur Herstellung dieser Verbindungen und ihreVerwendung



DR. BERG DIPL .- ING. STAPF DIPL-1113. SOHWASS DR. DR. SALDMAIR PATENTANWÄLTE

8000 MÜNCHEN 80 - MAUERKIRCHERSTR. 45

3011490

NACHGEREICHT

30 11 490.0

A.H. Robins Co. .

Anwaltsakte 30 786

Besonders wirksame Verbindung zur Kontrolle der Magensekretion und/oder der Behandlung oder Verhinderung von Magengeschwüren, ausgewählt aus 4-Amino-3-chinolincarboxylaten der allgemeinen Formel

in welcher

3011490

- R¹ Niedrigalkyl, Phenyl, O-Niedrigalkyl, S-Niedrigalkyl, Halogen, Trifluormethyl, Cyano oder Dialkylamino,
- R² Niedrigalkyl, Phenyl, Phenylniedrigalkyl oder Phenyl, das durch 1 bis 3 Reste substituiert ist, die Niedrigalkyl, O-Niedrigalkyl, S-Niedrigalkyl, Halogen, Cyano, Hydroxy, Carbamoyl, Carboxy, Acetyl, Trifluormethyl und/oder Nitro sind,
- R³ Wasserstoff, Niedrigalkyl, Niedrigalkyldimethylamino,
 Niedrigalkyl-niedrigalkoxy oder Allyl bedeutet,
 und die pharmazeutisch verträglichen Additionssalze derselben.
- 2. Verbindung nach Anspruch 1, dadurch ge-kennzeich net, daß sie Kthyl-8-methoxy-4-[(2-methylphenyl)-aminol-3-chinolincarboxylatist.
- 3. Verbindung nach Anspruch 1, dadurch ge-kennzeich net, daß sie Äthyl-8-methoxy-4-[(2-methylphenyl)-amino]-3-chinolincarboxylat.Hydrochlorid ist.
- 4. Verbindung nach Anspruch 1, dadurch ge-kennzeich net, daß sie Kthyl-8-methoxy-4-[(2-methoxyhenyl)-amino]-3-chinolincarboxylatist.
- 5. Verbindung nach Anspruch 1, dadurch ge-

k e n n z e i c h n e t, daß sie Athyl-8-methoxy-4-[(2-methoxyhenyl)-amino]-3-chinolinearboxylat.Hydrochlorid ist.

- 6. Verbindung nach Anspruch 1, dadurch ge-kennzeich net, daß sie Äthyl-8-methoxy-4-[(2-methylthiophenyl)-amino]-3-chinolincarboxylatist.
- 7. Verbindung nach Anspruch 1, dadurch ge-kennzeich net, daß sie Äthyl-8-methoxy-4-[(2-methylthiophenyl)-aminol3-chinolincarboxylat.Hydrochloridist.
- 8. Verbindung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß sie Äthyl-8-methoxy-4-[(2-trifluormethylphenyl)-amino]-3-chinolincarboxylatist.
- 9. Verbindung nach Anspruch 1, dadurch ge-kennzeich net, daß sie Äthyl-8-methoxy-4-[(2-tri-fluormethylphenyl)-amino]-3-chinolincarboxylat.Hydrochloridist.
- 10. Verbindung nach Anspruch 1, dadurch ge-kennzeich ach net, daß sie Äthyl-4-[(2-äthoxyphenyl)-amino]-8-methoxy-3-chinolincarboxylatist.
- 11. Verbindung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, das sie Äthyl-4-[(2-äthoxyphenyl)-

aminol-8-methoxy-3-chinolincarboxylat.Hydrochlorid ist.

- 12. Verbindung nach Anspruch 1, dadurch ge-kennzeich net, daß sie Äthyl-4-[(2-äthylphenyl)-amino]-8-methoxy-3-chinolinearboxylatist.
- 13. Verbindung nach Anspruch 1, dadurch ge-kennzeich net, daß sie Äthyl-4-[(2-äthylphenyl)-amino]-8-methoxy-3-chinolincarboxylat.Phosphat (1:2) ist.
- 14. Verbindung nach Anspruch 1; dadurch ge-kennzeichnet, daß sie Äthyl-4-[(2,6-dichlorphenyl)-amino]-8-methoxy-3-chinolincarboxylatist.
- 15. Verbindung nach Anspruch 1, dadurch ge-kennzeich net, daß sie Äthyl-8-äthoxy-4-[(2-me-thylphenyl)-amino]-3-chinolinearboxylatist.
- 16. Verbindung nach Anspruch 1, dadurch ge-kennzeich net, daß sie Äthyl-8-äthoxy-4-[(2-me-thylphenyl)-amino}3-chinolincarboxylat.Hydrochlorid ist.
- 17. Verbindung nach Anspruch 1, dadurch ge-kennzeich chnet, daß sie Äthyl-8-äthoxy-4-[(2-methoxyphenyl)-amino]-3-chinolincarboxylatist.

- 18. Verbindung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß sie Äthyl-8-äthoxy-4-[(2-methoxyphenyl)-amino]-3-chinolincarboxylat.Hydrochlorid ist.
- 19. Verbindung nach Anspruch 1, dadurch ge-kennzeich net, daß sie Äthyl-8-methoxy-4-[(2-methoxy-henyl)-amino]-5-methyl-3-chinolincarboxylatist.
- 20. Verbindung nach Anspruch 1, dadurch ge-kennzeich net, daß sie Äthyl-8-methoxy-4-[(2-methoxy-henyl)-amino]-5-methyl-3-chinolincarboxylat.Dihydrochloridist.
- 21. Verbindung nach Anspruch 1, dadurch ge-kennzeich net, daß sie Äthyl-4-[(2-methoxyphenyl)-amino]-8-methyl-3-chinolincarboxylatist.
- 22. Verbindung nach Anspruch 1, dad urch ge-kennzeich chnet, daß sie Äthyl-4-[(2-methoxyphenyl)-amino]-8-methyl-3-chinolincarboxylat.Hydrochlorid ist.
- 23. Verbindung nach Anspruch 1, dadurch ge-kennzeich net, daß sie Kthyl-8-methyl-4-[(2-methylphenyl)-amino]-3-chinolincarboxylat.Monohydrochloridist.

- 24. Verbindung nach Anspruch 1, dadurch ge-kennzeich ach net, daß sie Äthyl-8-methoxy-4-{[2-(1-methyläthyl)-phenyl]-amino}-3-chinolinearboxylatist.
- 25. Verbindung nach Anspruch 1, dadurch ge-kennzeich chnet, daß sie Äthyl-8-chlor-4-[(2-me-thylphenyl)-amino]-3-chinolincarboxylatist.
- 26. Verbindung nach Anspruch ¹, dadurch ge-kennzeich chnet, daß sie Äthyl-4-[(2-chlor-6-methylphenyl)-amino]-8-methoxy-3-chinolincarboxylat.Monohydrochlorid ist.
- 27. Verbindung nach Anspruch 1, dadurch ge-kennzeich net, daß sie Äthyl-8-methoxy-4-[(2,3-dimethylphenyl)-amino]-3-chinolincarboxylat.Monosulfat ist.
- 28. Verbindung nach Anspruch 1, dad urch ge-kennzeich net, daß sie 1-Methyläthyl-8-methoxy-4-[(2-methylphenyl)-amino]-3-chinolincarboxylat.Monohydrochlorid-monohydrat ist.
- 29. Verbindung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeich net, daß sie Äthyl-8-methoxy-4-[(2-methylphenyl)-amino]-3-chinolincarboxylat.Äthansulfonat
 (1:1)(Salz) ist.

- 4.

- 30. Verbindung nach Anspruch 1, dadurch ge-kennzeich net, daß sie Äthyl-8-methoxy-4-[(2-methylphenyl)-aminol-3-chinolincarboxylat.2-Hydroxyäthan-sulfonat (1:)(Salz) ist.
- 31. Verbindung nach Anspruch 1, dadurch ge-kennzeich chnet, daß sie Äthyl-8-methoxy-4-[(2,6-dimethylphenyl)-amino]-3-chinolincarboxylatist.
- 32. Verbindung nach Anspruch 1, dadurch ge-kennzeich net, daß sie Äthyl-8-methoxy-4-[(2,6-dimethylphenyl)-amino]-3-chinolincarboxylat.Hydrobromidist.
- 33. Verbindung nach Anspruch 1, dadurch ge-kennzeich chnet, daß sie Äthyl-8-dimethylamino-4-[(2-methylphenyl)-aminol-3-chinolincarboxylatist.
- 34. Pharmazeutische Zubereitung zur Inhibierung der Sekretion von Magensäure und/oder zur Behandlung von Magengeschwür bei Säugetieren, enthaltend einen pharmazeutischen Träger und eine wirksame Menge einer Verbindung der allgemeinen Formel

in welcher

- R¹ Niedrigalkyl, Phenyl, O-Niedrigalkyl, S-Niedrigalkyl, Halogen, Trifluormethyl, Cyano oder Dialkylamino,
- R² Niedrigalkyl, Phenyl, Phenylniedrigalkyl oder Phenyl, das durch 1 bis 3 Reste substituiert ist, die Niedrigalkyl, O-Niedrigalkyl, S-Niedrigalkyl, Halogen, Cyano, Hydroxy, Carbamoyl, Carboxy, Acetyl, Trifluormethyl und/ oder Nitro sind,
- R³ Wasserstoff, Niedrigalkyl, Niedrigalkyldimethylamino,
 Niedrigalkyl-niedrigalkoxy oder Allyl bedeutet,
 und die pharmazeutisch verträglichen Additionssalze derselben.
- 35. Zubereitung nach Anspruch 34, dadurch ge-kennzeich chnet, daß die Verbindung Äthyl-8-methoxy-4-[(2-methylphenyl)-amino]-3-chinolincarboxylatist.
- 36. Zubereitung nach Anspruch 34, dadurch ge-kennzeitch net, daß die Verbindung Äthyl-8-methoxy-4-[(2-methylphenyl)-amino]3-chinolincarboxylat.Hydrochloridist.

3011490

- 3%. Zubereitung nach Anspruch 34, dadurch gekennzeichnet, daß die Verbindung Äthyl-8-methoxy-4-[(2-methoxyphenyl)-amino]-3-chinolinearboxylatist.
- 38. Zubereitung nach Anspruch 34, dadurch gekennzeichnet, daß die Verbindung Äthyl-8-methoxy4-[(2-methoxyphenyl)-amino]-3-chinolincarboxylat.Hydrochloridist.
- 39. Zubereitung nach Anspruch 34, dadurch ge-kennzeitung nach Anspruch 34, dadurch gekennzeitung nach Anspruch 34, dadurch ge4-[(2-methylthiophenyl)-amino]-3-chinolincarboxylat ist.
- 40. Zubereitung nach Anspruch 34, dadurch ge-kennzeitch net, daß die Verbindung Äthyl-8-methoxy-4-[(2-methylthiophenyl)-amino]-3-chinolincarboxylat.Hydrochloridist.
- 41. Zubereitung nach Anspruch '34, dadurch ge-kennzeitung nach anspruch '34, dadurch ge-kennzeit chnet, daß die Verbindung Äthyl-8-methoxy-4-[(2-trifluormethylphenyl)-amino]-3-chinolincarboxylatist.
- 42. Zubereitung nach Anspruch 34, dadurch ge-kennzeitung nach anspruch 34, dadurch ge-kennzeitch net, daß die Verbindung Kthyl-8-methoxy-4-[(2-trifluormethylphenyl)-amino]-3-chinolincarboxylat.Hydrochloridist.

- 43. Zubereitung nach Anspruch 34, dadurch ge-kennzeich net, daß die Verbindung Äthyl-4-[(2-äthoxyphenyl)-amino]-8-methoxy-3-chinolinearboxylatist.
- 44. Zubereitung nach Anspruch 34, dadurch ge-kennzeich net, daß die Verbindung Äthyl-4-[(2-äthoxyphenyl)-amino]-8-methoxy-3-chinolincarboxylat.Hydrochlorid ist.
- 45. Zubereitung nach Anspruch 34, dadurch ge-kennzeich chnet, daß die Verbindung Äthyl-4-[(2-äthylphenyl)-amino]-8-methoxy-3-chinolinearboxylatist.
- 46. Zubereitung nach Anspruch 34, dadurch ge-kennzeitung nach Anspruch 34, dauen ge-kennzeitung nach Anspruch 34, dauen ge-kennzeitung nach Anspruch 34, dauen ge-kennzeitung nach Anspruch 34, daeun ge-kennzeitung n
- 47. Zubereitung nach Anspruch 34, dadurch ge-kennzeitung nach net, daß die Verbindung Athyl-4-[(2,6-dichlorphenyl)-amino]-8-methoxy-3-chinolincarboxylatist.
- 48. Zubereitung nach Anspruch 34, dadurch gekennzeich net, daß die Verbindung Äthyl-8-äthoxy-4-[(2-methylphenyl)-amino]-3-chinolinearboxylatist.

- -
- 49. Zubereitung nach Anspruch 34, dad urch ge-kennzeich chnet, daß die Verbindung Äthyl-8-äthoxy-4-[(2-methylphenyl)-amino]-3-chinolincarboxylat.Hydrochloridist.
- 50. Zubereitung nach Anspruch 34, dad urch ge-kennzeich chnet, daß die Verbindung Äthyl-8-äthoxy-4-[(2-methoxyphenyl)-amino]-3-chinolincarboxylatist.
- 51. Zubereitung nach Anspruch 34, dadurch ge-kennzeitch net, daß die Verbindung Äthyl-8-äthoxy-4-[(2-methoxyphenyl)-amino]-3-chinolincarboxylat.Hydrochloridist.
- 52. Zubereitung nach Anspruch 34, dad urch ge-kennzeitung nach anspruch 34, dad urch gekennzeitung nach Anspruch 34, dad urch ge4-[(2-methoxyphenyl)-amino]-5-methyl-3-chinolincarboxylatist.
- 53. Zubereitung nach Anspruch 34, dadurch ge-kennzeitung nach net, daß die Verbindung Äthyl-8-methoxy-4-[(2-methoxyphenyl)-amino]-5-methyl-3-chinolincarboxylat.Di-hydrochlorid ist.
- 54. Zubereitung nach Anspruch 34, dadurch ge-

- 12.

k e n n z e i c h n e t, daß die Verbindung Äthyl-4-[(2-methoxyphenyl)-amino]-8-methyl-3-chinolincarboxylat ist.

- 55. Zubereitung nach Anspruch 34, dadurch ge-kennzeich net, daß die Verbindung Äthyl-4-[(2-methoxyphenyl)-amino]-8-methyl-3-chinolincarboxylat.Hydrochloridist.
- 56. Zubereitung nach Anspruch 34., dadurch ge-kennzeich net, daß die Verbindung Athyl-8-methoxy-4-[(2,6-dimethylphenyl)-amino]-3-chinolincarboxylatist.
- 57. Zubereitung nach Anspruch 34., dadurch ge-kennzeit chnet, daß die Verbindung Äthyl-8-methoxy-4-[(2,6-dimethylphenyl)-amino]-3-chinolinearboxylat.Hydrobromid ist.
- 58. Zubereitung nach Anspruch 34, dadurch ge-kennzeitung nach Anspruch 34, dadurch ge-kennzeitch ach net, daß die Verbindung Äthyl-8-methyl-4-[(2-methylphenyl)-amino]-3-chimolincarboxylat.Monohydro-chloridist.
- 59. Zubereitung nach Anspruch 34, dadurch gekennzeichnet, daß die Verbindung Äthyl-8-meth-

- 13.

oxy-4-{[2-(1-methyläthyl)-phenyl]-amino}-3-chinolinearboxylat ist.

- 60. Zubereitung nach Anspruch 34, dadurch gekennzeitung nach Anspruch 34, dadurch gekennzeit chnet, daß die Verbindung Äthyl-8-chlor-4-[(2-methylphenyl)-amino]-3-chinolincarboxylatist.
- 61. Zubereitung nach Anspruch 34, dadurch ge-kennzeich net, daß die Verbindung Äthyl-4-[(2-chlor-6-methylphenyl)-amino]-8-methoxy-3-chinolinearboxy-lat.Monohydrochlorid ist.
- 62. Zubereitung nach Anspruch 34, dadurch ge-kennzeich net, daß die Verbindung Äthyl-8-methoxy-4-[(2,3-dimethylphenyl)-amino]-3-chinolincarboxylat.Monosulfat ist.
- 63. Zubereitung nach Anspruch 34, dadurch ge-kennzeich net, daß die Verbindung 1-Methyläthyl-8-methoxy-4-[(2-methylphenyl)-amino]-3-chinolincarboxy-lat.Monohydrochlorid-monohydrat ist.
- k e n n z e i c h n e t, daß die Verbindung Äthyl-8-methoxy-4-[(2-methylphenyl)-amino]-3-chinolincarboxylat.Äthan-

-14-

sulfonat (1:1) (Salz) ist.

- 65. Zubereitung nach Anspruch 34, dadurch ge-kennzeich net, daß die Verbindung Äthyl-8-methoxy-4-[(2-methylphenyl)-amino]-3-chinolincarboxylat.2-Hydroxyäthansulfonat (1:1)(Salz) ist.
- 66. Zubereitung nach Anspruch 34, dadurch ge-kennzeich net, daß die Verbindung Äthyl-8-Dimethylamino-4-[(2-methylphenyl)-amino]-3-chinolincarboxylatist.

经济头条条

DR. BERG DIPL.-ING. STAPF DIPL.-ING. SCHWABE DR. DR. SANDMAIR

PATENTANWÄLTE

Postfach 86 02 45 · 8000 München 86

3011490

- 15-

Dr. Berg Dipl.-Ing. Stapf und Partner, P.O.Box 860245, 8000 München 86

Ihr Zeichen Your ref. Unser Zeichen Our ref.

30 786

Mauerkircherstraße 45 8000 MÜNCHEN 80

25. März 1980

Anwaltsakte-Nr.: 30 786

A. H. ROBINS COMPANY, INC.
Richmond, Virginia / USA

4-Amino-3-chinolincarbonsäure und Derivate davon, Verfahren zur Herstellung dieser Verbindungen und ihre Verwendung

X/R

130011/0578

- /2 -

*(089) 988272 988273 988274 983310 Case 379-CIP

Telegramme: BERGSTAPFPATENT München TELEX: 0524560 BERG d

Bankkonten: Hypo-Bank München 4410122850 (BLZ 70020011) Swift Coxle: HYPO DE MM Bayer. Vereinsbank München 453100 (BLZ 70020270) Postscheck München 65343-808 (BLZ 70010080)

Die vorliegende Erfindung betrifft gewisse 4-Amino-3-chinolincarbonsäuren und deren Ester, neue pharmazeutische Zubereitungen und deren Verwendung. Insbesondere betrifft die
Erfindung gewisse 4-Amino-3-chinolincarbonsäuren und deren
Ester, welche die durch sekretionsanregende Mittel, wie
Histamin, Tetragastrin und Nahrungsmittel angeregte Magensekretion herabsetzen, und als solche für die Verhütung oder
die Behandlung von Magengeschwüren bei Säugetieren brauchbar
sind. Gewisse dieser Verbindungen sind neu.

Die diuretische und antidepressive Aktivität von gewissen 4-Anilino-3-chinolincarbonsäureestern und deren 6-Chlorderivaten wurde von Hanifin, J.W. in der US-Patentschrift 3 470 186 und in J. Med. Chem., 1969, 12(6), 1096 bis 1097, offenbart.

Kermack et al. scheinen in J. Chem. Soc., 1951, 1389 bis 1392 die Herstellung von in 6-Stellung substituierten 4-Ani-lino-3-chinolincarbonsäuren und deren Estern zu offenbaren. Sen et al. scheinen in J. Indian Chem. Soc., 34, 906 bis 908 (1957) die Herstellung von in 7-Stellung substituierten 4-Amino-3-chinolincarbonsäureamiden zu offenbaren. Elslager et al. beschreiben in J. Med. Pharm. Chem., 5, 546 bis 558 (1962) die Herstellung von 4-Anilino-7-chlor-3-chinolincarbonsäure und ihres Äthylesters.

Vor dem Prioritätstag der vorliegenden Anmeldung wurden antisekretorische oder Antiulcer-Aktivitäten für 4-Amino-3-chinolincarbonsäuren und deren Ester nicht beschrieben.

Die zur Inhibierung der Sekretion von Chlorwasserstoffsäure und der Behandlung von Magengeschwüren bei Säugetieren brauchbaren Verbindungen der vorliegenden Erfindung sind 4-Amino-3-chinolincarbonsäuren und deren Ester, welche die nachfolgende allgemeine Formel I

$$(R^1)_n$$
 CO_2R^3

aufweisen, in welcher

- R¹ Niedrigalkyl, Phenyl, O-Niedrigalkyl, S-Niedrigalkyl, Halogen, Trifluormethyl, Cyano und/oder Dialkylamino,
- R² Niedrigalkyl, Phenyl, Phenylniedrigalkyl und/oder Phenyl, das durch 1 bis 3 Reste substituiert ist, die Niedrigalkyl, O-Niedrigalkyl, S-Niedrigalkyl, Halogen, Cyano, Hydroxy, Carbamoyl, Carboxy, Acetyl, Trifluormethyl und/ oder Nitro sind,
- R³ Wasserstoff, Niedrigalkyl, Niedrigalkyldimethylamino, Niedrigalkyl-niedrigalkoxy und/oder Allyl,
- n 0, 1 oder 2 bedeutet,

und die pharmazeutisch verträglichen Additionssalze derselben.

- /4 -

-11-

Die antisekretorische Wirkung des herabgesetzten Flusses von Magensaft und Chlorwasserstoffsäure bei Ratten mit Pylorusligatur wurde nach der oralen, subkutanen, intraperitonealen, intraduodenalen und intravenösen Verabreichung der
Ester der 4-Amino-3-chinolincarbonsäuren der vorliegenden
Erfindung anschaulich gezeigt. Eine wirksame Verringerung
der Ulceration wurde ebenfalls bei Ratten mit Pylorusligatur demonstriert. Es wurde ferner auch für die Verbindungen
der oben angegebenen allgemeinen Formel I gezeigt, daß sie
eine beispielsweise durch Histamin, Tetragastrin und Methacholin induzierte Magensekretion verringern. Die Magensäurebildung bei Hunden mit "Heidenhain-Beutel" (Heidenhain
pouch), die durch Nahrungsmittelzufuhr stimuliert worden
waren, war ebenfalls herabgesetzt.

Es ist daher eine Aufgabe der vorliegenden Erfindung, ein neues Verfahren zur Steuerung der überschüssigen Magensäurebildung bei Säugetieren zu schaffen, welches die Verabreichung einer, die Säure reduzierende Menge einer Verbindung der allgemeinen Formel I, in welcher die Reste R¹, R², R³ und der Index n die gleiche Bedeutung wie oben besitzen, umfaßt.

Weiterhin wird ein neues Verfahren zur Behandlung von Säugetieren gegen Magengeschwürbildung geschaffen, welches die Verabreichung einer wirksamen Menge, die eine ein Magengeschwür inhibierende Menge einer 4-Amino-3-chinolincarbonsäure oder deren Esterverbindung der allgemeinen Formel I, in welcher die Reste \mathbb{R}^1 , \mathbb{R}^2 , \mathbb{R}^3 und der Index n die gleiche Bedeutung wie oben besitzen, umfaßt.

Weiterhin ist vorgesehen, neue 4-Amino-3-chinolincarbonsäuren und deren Ester zu schaffen, die hinsichtlich ihrer Kontrollwirkung auf die Bildung von Magengeschwüren wirksam sind.

Es sollen ferner pharmazeutische Zubereitungen für verschiedene Verabreichungswege von gewissen Verbindungen der vorliegenden Erfindung geschaffen werden, die geeignete pharmazeutische Träger enthalten.

Weitere Aufgaben und Vorteile der vorliegenden Erfindung, sowie die beste Arbeitsweise, um die vorliegende Erfindung zu verifizieren, ergeben sich für den Fachmann aus der nachfolgenden Beschreibung und den nachfolgenden Ansprüchen.

Der Ausdruck "Niedrigalkyl", wie er in der Beschreibung und den Ansprüchen verwendet wird, umfaßt geradkettige und verzweigtkettige Reste von bis zu 8 Kohlenstoffatomen einschließlich, wobei Beispiele derartiger Gruppen Methyl, Äthyl, Pro-

pyl, Isopropyl, Butyl, Isobutyl, tert.-Butyl, Amyl, Isoamyl, Hexyl, Heptyl, Octyl und dergleichen sind.

Repräsentative Reste für die "Phenylniedrigalkyl"-Reste sind Benzyl (Phenylmethyl), α -Methylbenzyl, Phenyläthyl, Phenylpropyl, Phenylbutyl, und dergleichen.

Die Verbindungen der vorliegenden Erfindung werden aus geeigneten 4-Chlor-3-chinolincarbonsäureestern hergestellt, wie dies durch die nachfolgende Gleichung gezeigt wird:

$$(R^{1})_{n} \xrightarrow{C1} CO_{2}R^{3} \xrightarrow{R^{2}NH_{2}} (R^{1})_{n} \xrightarrow{(II)} CO_{2}R^{3}$$

worin die Reste \mathbb{R}^1 , \mathbb{R}^2 und der Index n die gleiche Bedeutung wie oben besitzen und der Rest \mathbb{R}^3 Niedrigalkyl ist.

Die Verbindungen der allgemeinen Formel II werden durch Chlorieren von geeigneten 4-Hydroxy-3-chinolincarbonsäure-estern mit Phosphoroxychlorid gewöhnlich nach dem von Kermack & Storey, J. Chem. Soc., 1951, Seiten 1389 bis 1392, beschriebenen Verfahren hergestellt. Die Reaktion läuft nach der nachstehenden Gleichung ab

$$(R^{1})_{n} \xrightarrow{\text{CO}_{2}R^{3}} \xrightarrow{\text{POCl}_{3}} (R^{1})_{n} \xrightarrow{\text{CI}_{1}} (R^{2})_{n}$$

wobei in den Formeln der Rest R¹ und der Index n die gleiche Bedeutung wie oben besitzen, und der Rest R³ Niedrigalkyl bedeutet.

Die Verbindungen der allgemeinen Formel III, in denen R³
Äthyl ist, werden durch Erhitzen einer Mischung von geeignet substituierten Anilinen und Diäthyläthoxymethylenmalonat unter Bildung eines Anilinacrylats als Zwischenverbindung und anschließender Cyclisierung in einem hochsiedenden Lösungsmittel, wie Diphenyloxid hergestellt, wie dies von Price und Roberts in J. Amer. Chem. Soc., 68, 1204 bis 1208, beschrieben wurde. Die Reaktion wird durch die nachfolgende Gleichung wiedergegeben:

Säuren (\mathbb{R}^3 = H) der vorliegenden Erfindung können aus den Estern (\mathbb{R}^3 = Niedrigalkyl) durch übliche Hydrolyseverfahren, und andere Ester der vorliegenden Erfindung können durch übliche Verfahren der Umesterung hergestellt werden.

Die wegen ihrer Wirksamkeit für die Kontrolle der Magensekretion und/oder der Behandlung oder Verhinderung von Magengeschwüren bei Säugetieren bevorzugten Verbindungen haben die nachstehende allgemeine Formel

in welcher

- R¹ Niedrigalkyl, Phenyl, O-Niedrigalkyl, S-Niedrigalkyl, Halogen, Trifluormethyl, Cyano und/oder Dialkylamino,
- R² Niedrigalkyl, Phenyl, Phenylniedrigalkyl und/oder Phenyl, das durch 1 bis 3 Reste substituiert ist, die Niedrigalkyl, O-Niedrigalkyl, S-Niedrigalkyl, Halogen, Cyano, Carbamoyl, Carboxy, Acetyl, Trifluormethyl und/oder Nitro sind,
- R³ Wasserstoff, Niedrigalkyl, Niedrigalkyldimethylamino,
 Niedrigalkyl-niedrigalkoxy und/oder Allyl bedeutet,
 und die pharmazeutisch verträglichen Additionssalze derselben.

Beispielsweise wurde gefunden, daß Äthyl-8-methoxy-4-[(2-methylphenyl)-amino]-3-chinolincarboxylat.Hydrochlorid bei durch Histamin induzierter Magensekretion über 43 % wirksamer ist als Äthyl-6-methoxy-4-[(2-methylphenyl)-amino]-3-chinolincarboxylat bei der Hälfte des Dosierungsspiegels.

Unter Verwendung des vorstehend beschriebenen Verfahrens von Price und Roberts wurden die nachfolgenden Äthyl-4-hydroxy-3-chinolincarboxylate der allgemeinen Formel II aus Diäthyläthoxymethoxymalonat und Anilin, oder bekannten Anilinderivaten, wie folgt hergestellt:

Athyl-4-hydrochinolin-3-carboxylat aus Anilin; Schmelzpunkt 280° bis 283°C.

Athyl-4-hydroxy-8-methoxy-3-chinolinearboxylat aus 2-Methoxy-anilin; Schmelzpunkt 243° bis 246°C.

Äthyl-4-hydroxy-8-äthoxy-3-chinolincarboxylat aus 2-Äthoxy-anilin; Schmelzpunkt 198° bis 200°C.

Athyl-4-hydroxy-5,8-dimethoxy-3-chinolinearboxylat aus 2,5-Dimethoxyanilin; Schmelzpunkt 197° bis 199,5°C.

Athyl-4-hydroxy-8-methoxy-5-methyl-3-chinolincarboxylat aus 2-Methoxy-5-methylanilin; Schmelzpunkt 180° bis 182°C.

Athyl-4-hydroxy-8-phenyl-3-chinolincarboxylat aus 2-Aminobiphenyl; Schmelzpunkt 250° bis 252,5°C.

Athyl-4-hydroxy-8-methyl-3-chinolincarboxylat aus 2-Methyl-anilin; Schmelzpunkt 271° bis 274°C.

Athyl-4-hydroxy-8-trifluormethyl-3-chinolincarboxylat aus 2-Trifluormethylanilin; Schmelzpunkt 211° bis 213,5°C.

Athyl-4-hydroxy-8-methylthio-3-chinolincarboxylat aus 2-Methylthioanilin; Schmelzpunkt 201° bis 204°C.

Äthyl-4-hydroxy-8-chlor-3-chinolincarboxylat aus 2-Chloranilin; Schmelzpunkt 255° bis 259°C.

Athyl-4-hydroxy-6,8-dimethyl-3-chinolinearboxylat aus 2,4-Dimethylanilin.

Athyl-4-hydroxy-6-methoxy-3-chinolincarboxylat aus 4-Methoxyanilin; Schmelzpunkt 283° bis 287°C.

Athyl-4-hydroxy-8-cyano-3-chinolincarboxylat aus 2-Cyanoanilin; Schmelzpunkt 234° bis 236°C. Athyl-4-hydroxy-7-methoxy-3-chinolincarboxylat aus 3-Methoxy-anilin; Schmelzpunkt 280° bis 282,5°C.

Athyl-4-hydroxy-8-dimethylamino-3-chinolinearboxylat aus 2-Dimethylaminoanilin; Schmelzpunkt 176° bis 180°C.

Das Herstellungsverfahren 1 erläutert den für die Herstellung der 4-Chlorverbindungen der allgemeinen Formel II, welche die zur Herstellung der Verbindungen der allgemeinen Formel I verwendeten Ausgangsmaterialien sind, angewandten Syntheseweg.

Herstellungsverfahren 1 Äthyl-4-chlor-8-methoxy-3-chinolincarboxylat

Eine gerührte Mischung von Äthyl-4-hydroxy-8-methoxychinolin-3-carboxylat (66,63 g; 0,269 Mol) und Phosphoroxychlorid
(350 ml) wurde solange erwärmt, bis sich der Feststoff aufgelöst hatte und anschließend 2 Stunden lang auf Rückflußtemperatur erhitzt. Nach dem Abkühlen auf unterhalb 100°C
wurde die Mischung in einem Drehverdampfer eingeengt. Das
zurückbleibende öl wurde in 100 ml Aceton aufgelöst und die
Lösung auf eine Mischung von Eis/Wasser (800 ml) gegossen.
Die Mischung wurde mit 6n-Natriumhydroxidlösung neutralisiert und das feste Produkt nacheinander mit MethylenchloridAnteilen zu 450 ml, 250 ml und 100 ml extrahiert. Die Extrak-

te wurden vereinigt, mit Wasser gewaschen, über wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet und eingeengt, wodurch man 68,16 g Rohprodukt erhielt. Dieses Rohprodukt wurde in 500 ml heißem Toluol gelöst und zur Entfernung einer geringen Menge von unlöslichem Material filtriert. Die Toluollösung wurde durch ein Bett von 250 g Fluorisil filtriert, gefolgt von 2 l Toluol und 4 l Chloroform. Die gereinigte Lösung wurde eingeengt und man erhielt 64,17 g eines Öls (89 %), das beim Abkühlen zu einem beinahe weißen Feststoff auskristallisierte. Der Feststoff hatte einen Schmelzpunkt von 75° bis 77°C. Analyse für C₁₃H₁₂NO₃Cl:

Berechnet: C 58,77 %, H 4,55 %, N 5,27 %;

Gefunden: C 58,58 %, H 4,61 %, N 5,33 %.

Herstellungsverfahren 2 bis 15

Unter Verwendung der Arbeitsweise von Herstellungsverfahren 1 und Einsetzen geeigneter, oben angeführter Äthyl-4-hydroxy-3-chinolincarboxylate der allgemeinen Formel III wurden die nachfolgenden Äthyl-4-chlor-chinolin-3-carboxylate hergestellt und direkt verwendet.

- (2) Äthyl-4-chlor-3-chinolincarboxylat;
- (3) Äthyl-4-chlor-8-äthoxy-3-chinolincarboxylat;
- (4) Äthyl-4-chlor-5,8-dimethoxy-3-chinolinearboxylat;
- (5) Athyl-4-chlor-8-methoxy-5-methyl-3-chinolinearboxylat;
- (6) Athyl-4-chlor-8-phenyl-3-chinolinearboxylat;

- (7) Athyl-4-chlor-8-methyl-3-chinolinearboxylat;
- (8) Athyl-4-chlor-8-trifluormethyl-3-chinolincarboxylat;
- (9) Äthyl-4-chlor-8-methylthio-3-chinolinearboxylat;
- (10) Äthyl-4,8-dichlor-3-chinolinearboxylat;
- (11) Athyl-4-chlor-6,8-dimethyl-3-chinolinearboxylat;
- (12) Äthyl-4-chlor-6-methoxy-3-chinolincarboxylat;
- (13) Athyl-4-chlor-8-cyano-3-chinolincarboxylat;
- (14) Athyl-4-chlor-7-methoxy-3-chinolinearboxylat;
- (15) Äthyl-4-chlor-8-(dimethylamino)-3-chinolincarboxylat.

Ein allgemeines Verfahren zur Herstellung von Estern der allgemeinen Formel I (R³ = Niedrigalkyl) der vorliegenden Erfindung besteht darin, daß man einen geeigneten 4-Chlor-3-chinolincarbonsäureester mit einem geeigneten Amin in einem polaren, aprotischen Lösungsmittel, wie Tetrahydrofuran oder Dioxan, umsetzt, die Reaktion mittels Dünnschichtchromatographie verfolgt und die Temperatur und die Zeit zur Vervollständigung der Reaktion modifiziert. In manchen Fällen kann das reagierende Amin als Reaktionslösungsmittel verwendet werden. Für das Umkristallisieren können viele verschiedene Lösungsmittel verwendet werden. Zur Herstellung der freien Base aus einem Salz wird das Salz gelöst und eine Base, wie Natriumhydroxid zugesetzt, und die freie Base mit einem geeigneten organischen Lösungsmittel extraktiv aufgenommen.

mit einer alkoholischen Lösung einer Säure, beispielsweise Phosphorsäure oder Schwefelsäure, gemischt.

Die vorstehende Anleitung ist eine allgemeine Beschreibung für die Herstellung der erfindungsgemäßen Ester. Die folgeenden Beispiele 1 und 2 erläutern ganz allgemein die Herstellung der Esterverbindungen. Die Ester der Beispiele 3 bis 71 und 74 bis 80 wurden ebenfalls durch Umsetzen des geeigneten Amins mit dem geeigneten Äthyl-4-chlor-3-chinolincarboxylat, ausgewählt aus den Herstellungsverfahren 1 bis 15, hergestellt. Die Beispiele 81 bis 84 und 89 erläutern die Herstellung von Estern, in denen R³ Niedrigalkyl, Niedrigalkyldimethylamino, Niedrigalkyl-niedrigalkoxy oder Allyl ist, durch Umesterung von Estern, in denen R³ Niedrigalkyl ist. Die Herstellung von Säuren und deren Säuresalze der allgemeinen Formel I $(R^3 = H)$ wird in den Beispielen 72 und 73 erläutert, worin der Ester zur Säure hydrolysiert wird. Metallsalze der Säuren, wie beispielsweise Alkalimetallsalze, können ebenfalls mittels üblicher Verfahren durch Umsetzen mit einer Alkalimetallbase und Isolieren der Salze erhalten werden. Die Beispiele 85 bis 88 erläutern die Umwandlung der freien Basen von Estern dieser Erfindung in ihre Säureadditionssalze. Die physikalischen Daten und die erhaltenen Analysen sind in den Tabellen I und II niedergelegt.

Die nachfolgenden Beispiele dienen, wie bereits oben erwähnt, lediglich zur detaillierten Erläuterung der vorliegenden Erfindung und sollen diese in keiner Weise einschränken.

Beispiel 1

<u>Athyl-8-methoxy-4-[(2-methylphenyl)-amino]-3-chinolincarboxy-lat.</u>

Zu einer Lösung von 5,31 g (19,98 mMol) von Äthyl-4-chlor-8-methoxy-3-chinolincarboxylat, gelöst in 40 ml Tetrahydro-furen, wurden 2,15 g (20,06 mMol) o-Toluidin, gelöst in 40 ml Tetrahydrofuran, zugegeben. Die Lösung wurde unter Ausschluß von Feuchtigkeit bei 60°C 18 Stunden lang gerührt. Der gelbe feste Niederschlag wurde abfiltriert und mit Isopropyläther gewaschen; Ausbeute 7,13 g (95,7%). Das Produkt wurde dreimal aus Methylenlorid: Äthylacetat umkristallisiert; Schmelzpunkt 191° bis 193,5°C.

Analyse für $C_{20}H_{21}ClN_2O_3$:

Berechnet: C 64,43 %, H 5,68 %, N 7,51 %;

Gefunden: C 64,36 %, H 5,65 %, N 7,62 %.

Beispiel 2

Athyl-4-(phenylamino)-8-methoxy-3-chinolincarboxylat

Zu einer Lösung von 6,0 g (22,5 mMol) Äthyl-4-chlor-8-methoxy-3-chinolincarboxylat in 80 ml Tetrahydrofuran wurden

2,3 g (24,8 mMol) Anilin in 60 ml Tetrahydrofuran zugegeben. Die Lösung wurde kurz erwärmt und nach Stehenlassen während eines Zeitraums von 10 Minuten begann ein gelber Feststoff auszufallen. Die Mischung wurde bei Raumtemperatur 18 Stunden lang gehalten. Das Lösungsmittel wurde in einem Drehverdampfer abgedampft. Der Rückstand wurde in 200 ml Methanol gelöst und der p_H^- Wert leicht basisch (p_H^- Wert 8) mit Natriumbicarbonat gemacht. Wasser (700 ml) wurde zugegeben, worauf sich ein öl bildete, das sich verfestigte und nach Stehenlassen einen zusätzlichen auskristallisierten Feststoff lieferte. Der Feststoff wurde abfiltriert, an der Luft getrocknet undman erhielt 6,9 g (95 %) Rohmaterial. Der Feststoff wurde in 300 ml heißem Isooctan gelöst, die Lösung mit Tierkohle versetzt und filtriert. Das Volumen des Filtrats wurde auf 150 ml eingeengt. Nach Abkühlen wurden blaßgelbe Nadeln abgetrennt; 6,5 g (89 %); Schmelzpunkt 120° bis 121°C.

Analyse für $C_{19}H_{18}N_2O_3$:

Berechnet: C 70,79 %, H 5,63 %, N 8,69 %;

Gefunden: C 70,91 %, H 5,65 %, N 8,77 %.

Beispiele 3 bis 71

- 3. Äthyl-8-methoxy-4-[(2-methylphenyl)-amino]-3-chinolincarb-oxylat durch Neutralisation von Beispiel 1.
- 4. Athyl-8-methoxy-4-[(2-methylphenyl)-amino]-3-chinolinearb-

7

oxylat.Sulfat (1:1) aus Beispiel 3 und Schwefelsäure.

- 5. Äthyl-8-methoxy-4-[(2-methylphenyl)-amino]-3-chinolincarboxylat.Phosphat (1:1) aus Beispiel 3 und Phosphorsäure.
- 6. Äthyl-8-methoxy-4-(phenylamino)-3-chinolincarboxylat.Hy-drochlorid aus Herstellungsverfahren 1 und Anilin.
- 7. Athyl-8-methoxy-4-[(2-methoxyphenyl)-amino]-3-chinolin-carboxylat.Hydrochlorid aus Herstellungsverfahren 1 und o-Anisidin.
- 8. Äthyl-8-methoxy-4-[(2-methylthiophenyl)-amino]-3-chino-lincarboxylat.Hydrochlorid aus Herstellungsverfahren 1 und 2-Methylthioanilin.
- 9. Äthyl-4-[(2-chlorphenyl)-amino]-8-methoxy-3-chinolincarboxylat.Hydrochlorid aus Herstellungsverfahren 1 und 2-Chloranilin.
- 10. Äthyl-4-[(2-cyanophenyl)-amino]-8-methoxy-3-chinolincarb-oxylat.Hydrochlorid aus Herstellungsverfahren 1 und 2-Aminobenzonitril.
- 11. Athyl-4-[(2-trifluormethylphenyl)-amino]-8-methoxy-3-chinolincarboxylat.Hydrochlorid aus Herstellungsverfahren 1 und 2-Trifluormethylanilin.
- 12. Äthyl-4-{[2-(aminocarbonyl)-phenyl]-amino}-8-methoxy-3-chinolincarboxylat.Monohydrochlorid-äthanol (5:2) aus Herstellungsverfahren 1 und Anthranilamid.
- 13. Athyl-4-[(2-fluorphenyl)-amino]-8-methoxy-3-chinolin-carboxylat.Hydrochlorid aus Herstellungsverfahren 1 und 2-Fluoranilin.



DESEM TX3

- 32. Athyl-8-methoxy-4-[(2-methyl-5-nitrophenyl)-amino]-3-chinolincarboxylat aus Herstellungsverfahren 1 und 2-Methyl-5-nitroanilin.
- 33. Äthyl-8-methoxy-4-{[(2-methylphenyl)-methyl]-amino}-3-chinolincarboxylat.Hydrochlorid-äthanol (2:1) aus Herstellungsverfahren 1 und o-Methylbenzylamin, Äthanol und Hydrochlorid.
- 34. Äthyl-8-äthoxy-4-[(2-methylphenyl)-amino]-3-chinolin-carboxylat.Hydrochlorid aus Herstellungsverfahren 3 und o-Toluidin.
- 35. Äthyl-8-äthoxy-4-[2-(trifluormethylphenyl)-amino]-3-chinolincarboxylat.Hydrobromid aus Herstellungsverfahren 3 und o-Trifluormethylanilin.
- 36. Athyl-8-athoxy-4-[(2-methoxyphenyl)-amino]-3-chinolin-carboxylat.Hydrochlorid aus Herstellungsverfahren 3 und o-Anisidin.
- 37. Äthyl-8-äthoxy-4-[2-(methylthiophenyl)-amino]-3-chino-lincarboxylat.Phosphat (1:1) aus Herstellungsverfahren 3 und Methylthioanilin und alkoholischer H_3PO_4 .
- 38. Äthyl-5,8-dimethoxy-4-(phenylamino)-3-chinolincarboxy-lat.Hydrochlorid-hemihydrat aus Herstellungsverfahren 4 und Anilin.
- 39. Athyl-5,8-dimethoxy-4-[(2-methylphenyl)-amino]-3-chino-lincarboxylat aus Herstellungsverfahren 4 und o-Toluidin.

- 40. Äthyl-7-methoxy-4-[(2-methylphenyl)-aminol-3-chinolin-carboxylat.Hydrochlorid aus Herstellungsverfahren 14 und o-Toluidin.
- 41. Äthyl-4-(phenylamino)-6-methoxy-3-chinolincarboxylat aus Herstellungsverfahren 12 und Anilin.
- 42. Athyl-6-methoxy-4-[(2-methylphenyl)-amino]-3-chinolin-carboxylat aus Herstellungsverfahren 12 und o-Toluidin.
- 43. Äthyl-8-methoxy-4-[(2-methoxyphenyl)-amino]-5-methyl-3-chinolincarboxylat.Dihydrochlorid aus Herstellungsverfahren 5 und o-Anisidin.
- 44. Äthyl-8-methoxy-5-methyl-4-[2-(methylthiophenyl)-amino]-3-chinolincarboxylat.Phosphat (2:3) aus Herstellungsverfahren 5 und 2-Methylthioanilin.
- 45. Äthyl-8-methoxy-5-methyl-4-[(2-methylphenyl)-amino]3-chinolincarboxylat aus Herstellungsverfahren 5 und o-Toluidin.
- 46. Äthyl-4-[2-(methylphenyl)-amino]-8-trifluormethyl-3-chinolincarboxylat aus Herstellungsverfahren 8 und o-Toluidin.
- 47. Äthyl-4-[(2-methylphenyl)-amino]-8-methylthio-3-chino-lincarboxylat aus Herstellungsverfahren 9 und o-Toluidin-
- 48. Athyl-4-[(2-methoxyphenyl)-amino]-8-methylthio-3-chino-lincarboxylat.Hydrochlorid aus Herstellungsverfahren 9 und o-Toluidin.
- 49. Athyl-8-methylthio-4-[(2-methylthiophenyl)-amino]-3-chinolincarboxylat aus Herstellungsverfahren 9 und 2-Methyl-thioanilin.

- %+hv1-8-ma+hv1-4-[2-(ma+hv1+hianha
- 50. Athyl-8-methyl-4-[2-(methylthiophenyl)-amino]-3-chino-lincarboxylat.Hydrochlorid aus Herstellungsverfahren 7 und 2-Methylthioanilin.
- 51. Athyl-4-[(2-methoxyphenyl)-amino]-8-methyl-3-chinolin-carboxylat.Hydrochlorid aus Herstellungsverfahren 7 und o-Anisidin.
- 52. Athyl-8-methyl-4-[(2-methylphenyl)-methyl]-amino-3-chinolincarboxylat.Hydrobromid aus Herstellungsverfahren 7 und 2-Methylbenzylamin.
- 53. Äthyl-8-chlor-4-[(2-methoxyphenyl)-amino]-3-chinolin-carboxylat.Hydrochlorid aus Herstellungsverfahren 10 und o-Anisidin.
- 54. Äthyl-8-cyano-4-[(2-methylphenyl)-amino]-3-chinolin-carboxylat.Hydrochlorid aus Herstellungsverfahren 13 und Anilin.
- 55. Äthyl-4-(phenylamino)-8-phenyl-3-chinolincarboxylat aus Herstellungsverfahren 6 und Anilin.
- 56. Athyl-4-[(2-carboxyphenyl)-amino]-8-phenyl-3-chinolin-carboxylat.Hydrochlorid-hemihydrat aus Herstellungsverfahren 6 und 2-Aminobenzoesäure.
- 57. Äthyl-4-benzylamino-8-phenyl-3-chinolincarboxylat aus Herstellungsverfahren 6 und Benzylamin.
- 58. Äthyl-4-(phenylamino)-6,8-dimethyl-3-chinolincarboxylat aus Herstellungsverfahren 11 und Anilin.

- 59. Äthyl-4-(phenylamino)-3-chinolincarboxylat aus Herstellungsverfahren 2 und Anilin.
- 60. Äthyl-4-(phenylamino)-3-chinolincarboxylat.Hydrochlorid aus Herstellungsverfahren 2 und Anilin.
- 61. Äthyl-4-benzylamino-3-chinolincarboxylat. Hydrochlorid aus Herstellungsverfahren 2 und Benzylamin.
- 62. Äthyl-4-[(2-methylphenyl)-amino]-3-chinolincarboxylat.Hy-drochlorid aus Herstellungsverfahren 2 und o-Toluidin.
- 63. Äthyl-4-[2-(trifluormethylphenyl)-amino]-3-chinolincarboxylat.Hydrochlorid aus Herstellungsverfahren 2 und 2-Trifluormethylanilin.
- 64. Äthyl-4-[(2-methoxyphenyl)-amino]-3-chinolincarboxy-lat.Hydrochlorid aus Herstellungsverfahren 2 und o-Anisidin.
- 65. Äthyl-4-[(2-methylthiophenyl)-amino]-3-chinolincarboxylat.Hydrochlorid aus Herstellungsverfahren 2 und 2-Methylthioanilin.
- 66. Äthyl-4-[(4-methoxy-2-methylphenyl)-aminol-3-chinolin-carboxylat.Hydrochlorid aus Herstellungsverfahren 2 und 2-Methyl-4-methoxyanilin.
- 67. Äthyl-4-[(2-chlorphenyl)-amino]-3-chinolincarboxylat.Hy-drochlorid aus HerstellungsVerfahren 2 und 2-Chloranilin.
- 68. Äthy1-8-(dimethylamino)-4-(phenylamino)-3-chinolincarboxylat.Hydrochlorid aus Herstellungsverfahren 15 und Anilin.
- 69. Äthyl-8-(dimethylamino)-4-[(2-methylphenyl)-amino]-3-chinolincarboxylat aus Herstellungsverfahren 15 und o-To-luidin.

- 70. Äthyl-8-cyano-4-(phenylamino)-3-chinolincarboxylat aus Herstellungsverfahren 13 und Anilin.
- 71. Äthyl-[(2-hydroxyphenyl)-amino]-8-methoxy-3-chinolin-carboxylat aus Herstellungsverfahren 1 und o-Hydroxyanilin.

Beispiel 72

8-Methoxy-4-[(2-methylphenyl)-amino]-3-chinolincarbonsäure

Eine Mischung von Äthyl-8-methoxy-4-[(2-methylphenyl)-amino]-3-chinolincarboxylat (15,00 g; 0,0445 Mol), 100 ml 3n-Natriumhydroxidlösung und 100 ml Äthanol wurden bei Raumtemperatur 16 Stunden lang gerührt. Die Mischung wurde mit 300 ml Wasser verdünnt und mit 6n-Chlorwasserstoffsäurelösung auf einen p_H -Wert von 6,8 angesäuert. Der Niederschlag wurde durch Filtration gesammelt, nacheinander mit Wasser und Aceton gewaschen und an der Luft etwa 1,5 Stunden lang getrocknet. Das Gewicht des Feststoffs betrug 13,41 g (98 %); Schmelzpunkt 272°C (Zers.).

Analyse für $C_{18}H_{16}N_2O_3$:

Berechnet: C 70,12 %, H 5,23 %, N 9,09 %;

Gefunden: C 70,10 %, H 5,27 %, N 9,09 %.

Beispiel 73

8-Methoxy-4-[(2-methylphenyl)-amino]-3-chinolincarbonsäure.Hydrochlorid

Eine Portion der 8-Methoxy-4-[(2-methylphenyl)-amino]-3-chi-

nolincarbonsäure, 4,35 g aus Beispiel 72, wurde mit 100 ml heißem absoluten Äthanol trituriert. Nach Abkühlen wurde der Feststoff durch Filtration gesammelt und man erhielt nach Trocknen an der Luft 3,87 g. Der Feststoff wurde in 25 ml absolutem Äthanol suspendiert und ätherische Chlorwasserstofflösung im Überschuß zugegeben. Es wurde eine klare Lösung erhalten. Der Zusatz von Isopropyläther lieferte einen gelben Niederschlag, der gesammelt und aus absolutem Äthanol-Isopropyläther umkristallisiert wurde. Man erhielt 3,14 g eines Feststoffes mit einem Schmelzpunkt von 257°C (Zers.).

Analyse für $C_{18}H_{17}N_2O_3Cl$:

Berechnet: C 62,70 %, H 4,97 %, N 8,12 %;

Gefunden: C 62,53 %, H 4,93 %, N 8,18 %.

Beispiele 74 bis 80

- 74. Äthyl-8-methyl-4-[(2-methylphenyl)-amino]-3-chinolin-carboxylat.Monohydrochlorid aus Herstellungsverfahren 7 und o-Toluidin.
- 75. Athyl-8-methoxy-4-{[2-(1-methyläthyl)-phenyl]-amino}-3-chinolincarboxylat aus Herstellungsverfahren l und o-Iso-propylanilin.
- 76. Äthyl-8-chlor-4-[(2-methylphenyl)-amino]-3-chinolin-carboxylat aus Herstellungsverfahren 10 und o-Toluidin.
- 77. Athyl-[(2-chlor-6-methylphenyl)-amino]-8-methoxy-3-chi-

nolincarboxylat.Monohydrochlorid aus Herstellungsverfahren 1 und 2-Chlor-6-methylanilin.

- 78. Athyl-8-methoxy-4-[(2,3-dimethylphenyl)-amino]-3-chino-lincarboxylat.Monosulfat aus Herstellungsverfahren 1 und 2,3-Dimethylanilin.
- 79. Äthyl-8-methoxy-4-[(2-nitrophenyl)-amino]-3-chinolin-carboxylat aus Herstellungsverfahren 1 und 2-Nitroanilin.
 80. Äthyl-8-methoxy-4-[(2-nitrophenyl)-amino]-3-chinolin-carboxylat.Äthylsulfat (1:1), Äthanol (1:1) aus Beispiel 79 und konzentrierter Schwefelsäure in absolutem Äthanol.

Beispiel 81

1-Methyläthyl-8-methoxy-4-[(2-methylphenyl)-amino]-3-chinolincarboxylat.Monohydrochlorid-monohydrat

Zu 150 ml trockenem 2-Propanol wurden 2 Natriumpellets, gefolgt von Äthyl-8-methoxy-4-[(2-methylphenyl)-amino]-3-chinolincarboxylat (5,38 g; 15,99 mMol), gelöst in 50 ml trockenem 2-Propanol, zugegeben. Die Lösung wurde gerührt und unter Ausschluß von Feuchtigkeit 6 Stunden lang am Rückfluß erhitzt, während welcher Zeit 120 ml Destillat in einer Dean-Starke-Falle gesammelt und verworfen wurden. Das Lösungsmittel wurde abgedampft und der Rückstand in 50 ml 2,9 molarer Chlorwasserstoffsäure gelöst und 100 ml Wasser zugegeben. Die Lösung wurde mittels 1-molarem wässerigen Bicarbonat auf einen p_H-

Wert von 8 eingestellt und das Öl, welches sich abschied, dreimal mit 100 ml Methylenchlorid extrahiert. Die vereinigten Extrakte wurden über Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wurde eingedampft und man erhielt 4,60 g (82 %) der freien Base der Titelverbindung mit einem Schmelzpunkt von 120° bis 122°C nach Umkristallisation aus Aceton-Hexan.

Die freie Base wurde in Isopropyläther gelöst und ätherische Chlorwasserstoffsäure zugesetzt. Das Lösungsmittel wurde abgedampft und der Rückstand aus Methylenchlorid-Aceton umkristallisiert, wodurch man die Titelverbindung als gelbkristallinen Feststoff mit einem Schmelzpunkt von 140° bis 143°C erhielt.

Beispiel 82

2-(Methoxyäthyl)-8-methoxy-4-[(methylphenyl)-amino]-3-chinolincarboxylat

Nach dem Verfahren von Beispiel 81 wurde die Verbindung von Beispiel 3 mit 2-Methoxyäthanol unter Bildung der Titelverbindung umgeestert.

Beispiel 83

3-(Dimethylamino)-äthyl-8-methoxy-4-[(2-methylphenyl)-amino]-3-chinolincarboxylat

Bei einem ähnlichen Verfahren, wie das in Beispiel 81 beschriebenen, wird die Verbindung von Beispiel 3 mit 2-Dimethylaminoäthanol unter Bildung der Titelverbindung umgeestert, wobei man Natriumäthoxidkatalysator und Toluollösungsmittel einsetzt.

Beispiel 84.

3-(Dimethylamino)-propyl-8-methoxy-4-[(2-methylphenyl)-ami-no]-3-chinolincarboxylat

Nach einem ähnlichen Verfahren, wie das in Beispiel 81 beschriebene, wird die Verbindung von Beispiel 3 mit 3-Dimethylamino-1-propanol unter Bildung der Titelverbindung umgeestert, wobei man Toluollösungsmittel einsetzt.

Beispiel 85

2-(Dimethylamino)-äthyl-8-methoxy-4-[(2-methylphenyl)-ami-no]3-chinolincarboxylat.Fumarat (1:1,5)

Die Titelverbindung wurde aus der Verbindung von Beispiel 83 und Fumarsäure hergestellt.

Beispiel 86

3-(Dimethylamino)-propyl-8-methoxy-4-[(2-methylphenyl)-ami-no]-3-chinolincarboxylat.Dihydrochlorid-monohydrat

Die Titelverbindung wurde aus der Verbindung des Beispiels 84 und ätherischem Chlorwasserstoff hergestellt.

Beispiel 87

Athyl-8-methoxy-4-[(2-methylphenyl)-amino]-3-chinolincarboxy-lat.Athansulfonat (1:1)(Salz)

Die Titelverbindung wurde aus der Verbindung von Beispiel 3 und Äthansulfonsäure in absolutem Äthanol hergestellt.

Beispiel 88

Äthyl-8-methoxy-4-[(2-methylphenyl)-amino]-3-chinolincarboxy-lat.2-Hydroxyäthansulfonat (1:1)(Salz)

Die Titelverbindung wurde aus der Verbindung von Beispiel 3 und 2-Hydroxyäthylsulfonsäure in absolutem Äthanol hergestellt.

Beispiel 89

Ally1-8-methoxy-4-[(2-methylphenyl)-amino]-3-chinolincarboxy-lat

Nach einem ähnlichen Verfahren, wie das von Beispiel 81, wurde die Titelverbindung unter Ersatz von 2-Propanol durch Allylalkohol hergestellt.

			-4	4-							30	11.	14	90
	FP.	191-193,5	120-121	138,5-140	192-194	99-102	165,5-168	204-207	275-278	193-194,5	204-206,5	199-201*	251-254	204-206
E8) CO ₂ R ³	Salz	HC1	•	ı	H_2SO_4	$^{\mathrm{H}_3\mathrm{PO}_4}$	HCI	HC1	HC1	HCl	HC1	HC1	1HC1.0,4C2H5OH	нсі
Tabelle les 8 (Beispiele lbis 8)	R 3	C2H5-	C2H5-	C2H5-	$c_{2^{H_5}}$	C ₂ H ₅ -	C2H5-	C2H5-	C2H5-	C ₂ H ₅ -	C2H5-	Chi	C2H5-	C2H5-
(Bi (Bi (R ¹) _n -	R ²	2-CH ₃ -C ₆ H ₄ -	C ₆ H ₅ -	2-CH3-C6H4-	2-cH3-C6H4-	2-CH3-C6H4-	C ₆ H ₅ -	2-сн ₃ 0-с ₆ н ₄ -	2-CH3S-C6H4-	2-c1-c ₆ H ₄ -	2-CN-C ₆ H ₄ -	$2-c_{\mathrm{F_3}}-c_{\mathrm{H_4}}-$	2-NH2OC-C6H4-	2-F-C ₆ H ₄ -
	R.	8-CH ₃ 0-	8-CH ₃ 0-	8-CH ₃ 0-	8-CH ₃ 0-	8-CH ₃ 0-	8-CH ₃ 0-	8-CH ₃ 0-	8-CH ₃ 0-	8-CH ₃ O-	8-сн ₃ 0-	8-CH ₃ 0-	8-сн ₃ 0-	8-CH ₃ O-
	Beispiel Nr.	1	7	м	4	ن	9	7	ω	ത	10	11	12	13

											-	- 4 5	5 –								
Fp. (9c)	203-204*	171-172*	156-158*	155-156*	132-137	160-163	182-184	66-26	160-162	123-124,5	221-223	128-131	208*	176-176	152-153	140-142	177-178,5	178-180	251,5-253	197,5-198	208-209
Salz	HC1 .	HC1	$HC1.H_2O$	HC1.H20	1	1	HBr	н20	HBr	i	H_3PO_4 CH ₃ OH	, I	HCI	1	Ĭ	$2H_3PO_4$	H_2SO_4		í	нс1.1/2С ₂ н ₅ он	нст
R.3	C2H5-	$c_2 H_5 -$	$c_{2^{ m H_5}}$	$c_{2^{H_5}}$	$c_{2}^{\mathrm{H}_{5}}$	$c_{2^{\mathrm{H}5}}$	C2H5-	$c_{2^{\mathrm{H}_5}}$	C2H5-	C ₂ H ₅ -	C2H5-	C2H5-	C2H5-	C2H5-	C_2H_5	$c_2^{H_5}$	C2H5-	C_2H_5	C ₂ H ₅ -	C2H5-	C2H5-
R2 .	2-сн ₃ со-с ₆ н ₄ -	$c_{\rm H_3}(-c_{\rm H_2})_3$	3-CH3C6H4-	4-CH ₃ C ₆ H ₄ -	2-CH30-C6H4CH2-	$2,6(CH_3)_2C_6H_3^-$	2,6 (CH ₃) ₂ C ₆ H ₃ -	с ₆ н ₅ (сн ₃) сн-	2-c1-5-cH ₃ 0-c ₆ H ₃ -	3-CH ₃ S-C ₆ H ₄ -	C ₆ H ₅ CH ₂ -	$2,4$ (CH ₃ O) $_{2}$ -C ₆ H ₃ -	$2-c_{2}H_{5}O-c_{6}H_{4}-$	2-cH3-4-CH30-C6H3-	2-C2H5-C6H4-	2-C ₂ H ₅ -C ₆ H ₄ -	2-c ₂ H ₅ -c ₆ H ₄ -	2,6-C1-C _{6H3} -	2-CH ₃ -5-NO ₂ -C ₆ H ₃ -	$2-cH_3-c_6H_4cH_2-$	2-CH3-C6H4-
R1	8-CH ₃ 0-	8-CH ₃ 0-	8-сн ₃ 0-	8-сн ₃ о-	8-CH ₃ 0-	8-CH ₃ 0-	8-CH ₃ 0-	8-CH ₃ 0-	8-CH ₃ 0-	8-CH ₃ 0-	8-CH ₃ 0-	8-CH ₃ 0-	8-CH ₃ 0-	8-CH ₃ 0-	8-CH ₃ 0-	8-CH ₃ 0-	8-CH ₃ 0-	8-CH ₃ 0-	8-CH ₃ 0-	8-CH ₃ 0-	8-c ₂ H ₅ o-
Beispiel Nr.	14	3 2	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31	32	33	34

<u>へ</u>	റ	1	1	•	\sim	\sim
. 🔨	11	- 1	- 1	1,	ч	Q
$\mathbf{\mathcal{C}}$	v			7	J	Y

												46						3	30	11	49	(
₽р• (°С)	185-191*	205-206,5	185-190	166-167	156-158*	147-159*	99,5-102,5	193*	183-185*	204-205	167,5-169	147-148	168-170	169-172	140,5-142	172-174*	186-188	182-183	203-205*	215-219	123-125	
Salz	HBr	HC1	H ₃ PO ₄	$HC1.1/2H_2O$	ı I	HC1	ı	HC1	2HC1	1.5H3PO4		ı	ı	HC1	ı	HC1	HC1	HBr	HC1	HCl	ľ	
er ex	C ₂ H ₅ -	C2H5-	C2H5-	C2H5-	C_2H_5	C2H5-	C2H5-	C_2H_5	$c_2^{\mathrm{H_5}}$	$c_{2^{\mathrm{H}5}}$	C2H5-	C2H5	C2H5-	c_2H_5	C2H5-	C2H5-	$c_2^{\mathrm{H}_5}$	c_2H_5	C2H5-	$c_{2}H_{5}$	C_2H_5	
_R ²	2-CF3-C6H4-	2-cH ₃ O-c ₆ H ₄ -	$^{2-\mathrm{CH}_3\mathrm{S-C}_6\mathrm{H}_4^-}$	с ₆ н5-	$2-CH_3-C_6H_4-$	2 -CH $_3$ -C $_6$ H $_4$ -	C ₆ H5-	$2-CH_3-C_6H_4-$	2-сн ₃ 0-с ₆ н ₄ -	2-CH ₃ S-C ₆ H ₄ -	2-CH3-C6H4-	$2-CH_3-C_6H_4-$	2-CH3-C6H4-	$^{2-CH_{3}O-C_{6}H_{4}-}$	2-сн ₃ s-с ₆ н ₄ -	$^{2-CH_{3}S-C_{6}H_{4}}$	2-сн ₃ 0-с ₆ н ₄ -	$^{2-\mathrm{CH}_{3}-\mathrm{C}_{6}\mathrm{H}_{4}\mathrm{CH}_{2}-}$	2-CH ₃ O-C ₆ H ₄ -	2-сн ₃ -с ₆ н ₄ -	6H ₅ -	

130011/0578

						-
Beispiel Nr.	Beispiel $^{ m R}^{ m l}$ $^{ m R}^{ m 2}$	R ²	ж 3	Salz	FP.	
56	8-C ₆ H ₅ -	2-COOH-C ₆ H ₄ -	C2H5-	HC1.1/2H ₂ O	213-214	
57	8-CH5-	C _K H ₅ CH ₂ -	C2Hc7	1	130-131	
28	$6,8(CH_3)_2$	C ₆ H ₅ -	C_2H_5	ı	164,5-165	
59	1) =	C _H -	c_{2H_5}	1	100-102**	
09	-H	Chin	C2H5-	HC1	193-195*	
19	H-	C ₆ H ₅ CH ₂ -	C_2H_5	HC1	195,5-196	
62	H-	2-CH ₃ -C ₆ H ₄ -	C2H5-	HC1	170-171*	
63	H-	$2-CF_3-C_6H_4$	C_2H_5-	HCl	168,5-170	
64	H	2-CH ₃ O-C ₆ H ₄ -	c_{2H_5}	HC1	172-174,5	
65	-H	2-CH ₃ S-C ₆ H ₄ -	c_2H_5	HCl	186-187*	
99	H-	2-CH3-4-OCH3-C6H3-	C_2H_5	HC1	4 *621-821	
67	H-	2-C1-C _{H4} -	C2H5-	HC1.	204-205*	
89	8- (CH ₂) ₂ N-	Chi	c_{2H_5}	HCl	179-181	
69	$8-(CH_3)_2N-$	2-CH ₃ -C ₆ H ₄ -	$c_{2^{\mathrm{H}_5}}$	1	110-114	
70	8-CN	Chi	C2H5	ı	194-196	
7.1	8-CH ₃ 0-	2-0H-C ₆ H ₄	C ₂ H ₅	1	229-231	
72	8-CH ₃ 0-	2-CH ₃ -C ₆ H ₄ -	o I III		272*	
73	8-CH ₃ 0-	2-CH3-C ₆ H ₄ -	m	HCl	257	30
74	8-CH3-	$2-CH_3-C_6H_4-$	C2H5-	HC1	162-164)1
75	8-CH ₃ O-	$2-(cH_3)_2cH-c_6H_4$	C2H5-	ı	136-138	14
. 16	8-C1	2-CH3-C6H4-	$c_2^{H_5}$	1	189-191	9.0
						ļ

									•	- 48	}-	
FP.	207-209	177-181	180-182	85-90	140-143	184-187	100-103	95-97,5	186-189	177-180	113-116	142-145
Salz	HC1	HSOA	1	С2Н5ОН	HC1.H20	HCl	ſ	1	Fumarat	.H ₂ 0.HCl	сн,сн,ѕо,он	но-сн ₂ сн ₂ sо ₂ он
R 3	C2H5-	c_2H_5	C2H5-	C2H5-	(CH ₃) ₂ HC-	$c_{\rm H_3}$ o ($c_{\rm H_2}$) 2-	$(CH_3)_2N(CH_2)_2$	$(CH_3)_2N(CH_2)_3$	$(CH_3)_2N(CH_2)_2$	$(CH_3)_2N(CH_2)_3$		
R2	2-CH3-C ₆ H ₄ -	2 , 3- $^{(CH_3)}_{2}$ - $^{C_6H_3}_{3}$	2-NO ₂ -C ₆ H ₄ -	$2-NO_2-C_6H_4$	2 -CH $_3$ -C $_6$ H $_4$ -	$^{2-\mathrm{CH}_3-\mathrm{C}_6\mathrm{H}_4}$	2-CH3-C6H4-	$2-CH_3-C_6H_4-$	2 - $c_{\mathrm{H_3}}$ - $c_{\mathrm{6H_4}}$ -	$2-cH_3-c_6H_4-$	$2-cH_3-c_6H_4-$	2-CH ₃ -C ₆ H ₄ -
R J	- 8-сн ₃ о-	8-CH ₃ O-	8-сн ₃ 0-	8-CH ₃ O-	8-CH ₃ 0-	8-CH ₃ 0-	8-CH ₃ 0-	8-CH ₃ 0-	8-CH ₃ O-	8-CH ₃ 0-	8-CH ₃ 0-	8-сн ₃ о-
Beispiel Nr.	77	78	79	80	81	82	83	84	85	86	87	88

** Verglichen mit einem Schmelzpunkt von 99 $^{
m O}$ bis 100 $^{
m O}$ C, angegeben in J. Pharm. Chem. Soc., * Die Verbindung schmolz unter Zersetzung. 1389 (1951).

Tabelle II
Analytische Daten der Beispiele 1 bis 88

	Boigniel			Berechnet			Gefunden	
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	Nr.	Bruttoformel	υ	н	N	υ	Н	N
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	п	C20H21CIN2O2	64,63	5,68	7,51	64,36	5,65	7,62
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	2	$C_{10H_1RN_2O_3}$	70,79	5,63	8,69	70,91	5,65	8,77
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	ĸ	C20H2003	71,41		8,33	71,52	5,94	8,35
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	4	C20H23N2O4S	55,29	5,10	6,45	55,68	5,02	6,42
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	2	C2CH23N2O7P	55,30	5,34	6,45	54,92	5,37	6,53
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	9	C, 25 Z, C,	63,60	5,34	7,81	63,25	5,33	7,69
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	7	$C_{2,H_{2}}$, $C_{1N_{2}O_{3}}$	61,78	5,44	7,20	61,55	5,57	7,07
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	8	C ₂₀ H ₂₁ CIN ₂ O ₃ S	59,33	5,23	6,92	59,04	5,38	
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	0	C, SH, SCI, N, O,	58,03	4,61	7,12	57,89	4,69	
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	10	C ₂₀ H ₁ CIN ₂ O ₃	62,59	4,73	10,95	62,23	4,95	10,73
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	11	$C_{2OH1,RN_2O_3F_3C1}$	56,28	4,25	95'9	56,33	4,34	09'9
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	12	C104H112C15N15O22	59,44	5,37	10,00	59,25	5,21	10,03
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	13	CloH, NOOFECT	99'09	4,81	7,43	60,28	4,87	7,32
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	14	$c_{21}^{1}c_{1}^{2}$	62,92	5,28	66'9	62,56	5,48	9249
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	15	$c_{17}^{H_{23}^{-1}N_2^{-3}O_3^{-3}C1}$	60,26	6,84	8,26	59,39	6,80	
$c_{2O}^{2}H_{22}^{2}N_{2}^{0}O_{4}^{C}$ 1 61,46 5,93 7,17 61,73 5,76 7,33 $c_{21}^{2}H_{22}^{2}N_{2}^{0}O_{4}$ 68,84 6,05 7,65 68,61 6,04 7,51	. 91	C20H23N2OAC1	61,46	5,93	7,17	61,40	5,92	
$c_{21}^{2}H_{22}^{2}N_{2}^{2}$ 68,84 6,05 7,65 68,61 6,04 7,51	17	, O	61,46	5,93	7,17	61,73	5,76	
	18	$21^{\text{H}}22^{\text{N}}2^{\text{O}}$	ω ω	•	7,65	68,61	6,04	

1																•						
1	1 -		٠.	_									50·						3 (14	
	Z	8,01	6,52	7,59	6,04	7,66	6,23	7,28	6,94	7,68	8,03	5,12	6,24	7,21	11,03	96'9	7,26	5,89	7,05	5,77	7,05	
	H	6,33	5,41	6,51	4,30	5,48	5,58	5,75	5,84	90'9	6,29	5,22	5,43	4,13	5,08	6,22	6,01	4,14	5,76	5,35	5,55	
	U	72,16	58,48	68,47	51,27	65,18	54,32	90'99	62,61	68,94	72,02	46,07	56,09	58,52	63,02	64,09	65,25	52,22	62,67	52,08	60,22	
	z	7,99	6,49	09'1	5,99	7,60	6,01	7,33	6,95	7,65	7,99	5,13	6,25	7,16	.11,02	6,83	7,24	5,77	6,95	5,83	7,04	
Borochoot	Н	6,33	5,37	6,57	4,31	5,47	5,84	5,80	5,75	9,05	6,33	5,17	5,39	4,12	5,02	6,39	6è'S	4,15	5,75	5,75	5,57	
	U	71,98	58,48	68,46	51,35	65,20	54,08	96'59	62,61	68,84	71,98	46,16	56,24	58,33	65,99	64,46	65,20	51,97	62,61	52,50	60,37	
	Bruttoformel	C21H22N2O3		4	C20H20N2O4C1Br	$c_{20}^{H_{20}}$ N_2 03 S	$^{\mathrm{C}_{21}^{\mathrm{H}_{27}^{\mathrm{N}_{2}^{\mathrm{O}_{8}^{\mathrm{P}}}}}$	$^{\mathrm{C}_{21}}^{\mathrm{H}_{22}}^{\mathrm{N}_{2}}^{\mathrm{O}_{5}}$	$c_{21}^{H_{23}N_2O_4^{C1}}$	$c_{21}^{H_{22}N_2^04}$	$c_{21}^{H_{22}N_2O_3}$	$C_{21}H_{28}N_{2}O_{11}P_{2}$	$c_{21}^{H_{24}N_{2}0_{7}S}$	$c_{19}^{H_16}^{N_20}^{3}^{C_12}$	$c_{20^{\rm H}19^{\rm N}3^{\rm O}5}$	$C_{44}H_{52}N_{4}O_{7}C_{12}$	$c_{21}^{H_{23}N_2O_3C1}$	$c_{21}{}^{H_{20}}{}^{N_2}{}^{O_3}{}^{F_3}{}^{Br}$	$c_{21}^{H_{23}N_2O_4^{C1}}$	$^{\mathrm{C}_{21}\mathrm{H}_{25}\mathrm{N}_{2}\mathrm{O}_{7}\mathrm{SP}}$	$^{\mathrm{C}_{20}\mathrm{H}_{21}\mathrm{C}_{1}\mathrm{N}_{2}\mathrm{O}_{4}}$	
	selspiel Nr	6				m	4	S	9													
	Bels Nr	~	20	21	22	7	N	2	7	7	28	29	္က	31	32	33	34	32	36	m	m	

64,71 70,96 64,40 57,02 48,06 72,32 64,16	1, 9, 9, 0, 0, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1,	1 2 6 4 0 0 8 9 3 3	100000000000000000000000000000000000000	2 6 4 0 0 8 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	7 6 4 0 0 E 1 1 E 1 8 4	110 00 00 00 00 00 00 00 00 00 00 00 00	17 96 90 90 90 90 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10		1 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	
047824										0 4 0 0 0 1 1 1 1 1 4 4 7 6 1 6 1 8 4 7 9 7 6 1 8 4 7 9 7 9 8 7 8 7 8 7 8 7 8 7 8 7 8 7 8 7
0 74 7 0	64, 57, 72, 72, 64,	64 48 72 72 72 75 75 75 75 75 75 75 75 75 75 75 75 75	64, 68, 68,	64 72 72 72 72 68 68 61	64 64 64 64 64 64	64 7 8 8 8 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9	4 1 2 4 4 8 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4	4 1 2 4 8 8 4 7 4 8 8 6 1 1 4 8 8 9 1 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2	6 6 6 7 7 8 7 8 7 8 7 8 7 8 7 8 7 8 7 8	64,40 64,16 64,16 68,19 68,19 62,16 61,84 61,84 60,76 72,97 72,97 78,22 78,52
								ω	ω	ω
6,38 5,29 7,99	6,38 5,29 7,99 7,48	6,38 5,29 7,99 7,48 6,95	6,38 5,29 7,99 7,48 7,95 6,92	6,38 5,29 7,48 7,95 6,92 7,29	6,38 5,29 7,99 7,95 6,92 7,20 7,20	6,38 7,99 7,48 7,95 6,92 7,29 7,29 7,51	6,38 7,99 7,99 7,95 7,29 7,29 7,29 7,12	6,38 5,29 7,99 7,95 6,92 7,29 7,29 7,20 7,29	6,38 5,29 7,99 7,95 6,92 7,20 7,20 7,12 12,68 7,60 6,11	6,38 7,99 7,99 7,95 6,92 7,20 7,29 7,12 12,68 7,60 6,11 7,31
5,50 5,04 6,33 4,58				50 ,04 ,33 ,72 ,72 ,23		5,58 6,33 6,33 5,72 5,24 5,58	5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5	,50 ,04 ,72 ,23 ,24 ,44 ,68 ,68	0. 0 0 1 2 7 2 3 3 4 4 5 3 3 4 5 6 4 4 4 5 5 5 6 5 6 5 6 5 6 5 6 6 6 6	O 4 6 8 7 6 4 4 8 8 1 7 7 4 15 1
57,41 5 47,64 5 71,98 6 64,17 4	ი	υ υ ο 4. υ υ			. v o 4 v v v v v	. v o 4 v v v v v v	0 10 10 50 10 10 10 10 10 10 50			0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0
			n o 4 n n n	N 0 4 N N N N		_,		~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ 		
6,4					0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	0 4 0 0 0 0 0	10 10 44 10 10 10 10 10 10 44			0 8 5 7 7 7 7 9 9 9 9 7
6,				33 72 72 74 44	6,33 5,72 5,23 5,24 5,68	6,33 5,72 5,24 5,68 5,58	5 7 2 3 3 3 5 5 7 5 8 8 9 7 5 8 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9	, 58 , 58 , 24 , 24 , 68 , 68 , 61	2 2 2 2 3 3 3 3 4 4 5 5 5 8 3 3 5 5 6 5 6 5 6 5 6 5 6 5 6 5 6 6 6 6	. m
,58 7,	,58	,58 ,72 ,23	2 2 2 8 8 6 8 6 8 6 8 6 8 6 8 6 8 6 8 6					, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
	,72	,72	72 23 24					7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7		
6,92 7,29 7,20 7,51 6,93 7,12 12,68	7,29 62 7,20 61 7,51 64 6,93 60 7,12 57 12,68 72 7,60 78	7,20 61 7,51 64 6,93 60 7,12 57 12,68 72 7,60 78	7,51 64 6,93 6C 7,12 57 12,68 72 7,60 78	6,93 60 7,12 57 12,68 72 7,60 78	7,12 57 12,68 72 7,60 78	12,68 72 7,60 78	7 7,60		7,31	7,31 7
6,92 7,29 7,20 7,51 6,93 7,12 12,68 7,60	7,29 62 7,20 61 7,51 64 6,93 60 7,12 57 12,68 72 7,60 78	7,20 61 7,51 64 6,93 60 7,12 57 12,68 72 7,60 78 6,11 66	7,51 64 6,93 60 7,12 57 12,68 72 7,60 78 6,11 66	6,93 60 7,12 57 12,68 72 7,60 78 6,11 66	7,12 57 12,68 72 7,60 78 6,11 66	12,68 72 7,60 78 6,11 66	7,60	6,11		1 8.74 75.

Beispiel			Berechnet			Gefunden	
Nr.	Bruttoformel	υ	н	N	υ	н	Z
09	$c_{18}^{H_17^{N_2}O_2^{C1}}$	65,75	5,21	8,52	65,85	5,29	8,56
61	c_{19}	96,56	5,59	8,17	66,80	5,61	8,12
62	$c_{19}^{H_{19}}^{N_{2}}^{O_{2}}^{C_{1}}$	66,57	5,59	8,17	08,99	5,70	8,19
63	c_{19}	57,51	4,06	90'1	57,85	4,08	7,13
64	c_{19}	63,60	5,34	7,81	63,67	5,30	7,78
65	c_{19}	60,87	5,11	7,47	60,97	5,30	7,39
99	c_{20}	64,43	5,68	7,51	64,14	5,70	7,52
29	c_{18}	59,52	4,44	7,71	59,26	4,42	7,67
89	c_{20} H $_{22}$ N $_3$ O $_2$ C $_1$	64,60	96'5	11,30	64,60	5,96	11,39
69	$^{\text{C}_{21}}^{\text{H}_{23}}^{\text{N}_3}^{\text{O}_2}$	72,18	6,63	12,03	72,24	6,57	12,09
70	C ₁₉ H ₁₅ N ₃ O ₂	71,91	4,76	13,24	71,95	4,86	13,26 2
71	$^{\mathrm{C_{19}H_{18}N_{2}O_{4}}}$	67,45	5,36	8,78	67,49	5,38	8,50
72	$c_{18}^{H_1}$ $c_{N2}^{O_3}$	70,12	5,23	60'6	70,10	5,27	60'6
73	$c_{18}^{H_{17}}$ 1 2 0 3 2 1	62,70	4,97	8,12	62,53	4,93	8,18
74	c_{20} H $_{21}$ C $_{1N}$ 2O $_{2}$	67,32	5,93	7,85	67,22	5,92	7,83
75	C22H24N2O3	72,51	6,64	69'1	72,56	6,55	79,7
92	$c_{19}^{H_17}_{N_2}^{O_2}c_1$	06'99	5,03	8,22	09'99	5,14	8,20
77	$^{\mathrm{C}_{20}\mathrm{H}_{20}\mathrm{N}_{2}\mathrm{O}_{3}\mathrm{Cl}_{2}}$	58,98	4,95	6,88	58,90	4,94	3006,9
78	$C_{21}H_{24}N_{2}O_{7}S$	56,24	5,39	6,25	56,37	5,42	6,28
79	C ₁₉ H ₁ 7 ^N 3 ^O 5	62,12	4,66	11,44	62,05	4,66	490
)

\sim	\sim	1	1	- 1	\sim	\sim
٦.	11	- (- 1	4	ч	11
•	v	•	- 1	7	\mathbf{U}	•

Beispiel		щ	Berechnet			Gefunden	
Nr.	Bruttoiormel	U	ш	z	υ	Ħ	z
80	C23H29N3O10S	51,20	5,42	7,79	51,20	5,36	8,01
81	c_{21} H_{25} c_{1N_2} o_4	62,30	6,22	6,92	63,49	6,23	6,94
82	$c_{21}^{H_23}c_{1N_2}^{O_4}$	62,61	5,75	6,95	62,72	5,76	7,04
83	$c_{22}^{H_{25}}^{N_3}^{O_3}$	69,64	6,64	11,07	69,73	6,64	11,07
84	$c_{23}H_{27}N_{3}O_{3}$	70,21	6,92	10,68	70,42	6,95	10,67
85	$C_{28}^{H_{31}}^{N_{3}}^{O_{9}}$	60,75	5,64	7,59	60,89	5,69	7,53
98	c_{23} H_{31} c_{12} N_{3} O_{4}	57,03	6,45	8,67	57,05	6,31	8,79
87	c_{22} H_2 6 N_2 O_6 S	59,18	5,87	6,27	59,16	5,93	6,25
88	C22H26N2O7S	57,13	5,67	90'9	57,08	5,71	6,10

Pharmakologie

Die Wirkung der erfindungsgemäßen 4-Amino-3-chinolincarbonsäuren und deren Estern auf die Magensekretion wurde bei Ratten und Hunden studiert. Die Inhibierung der Sekretion wurde gemessen und in Prozenten der Magensäureproduktion angegeben. Antiulcus-Untersuchungen wurden ebenfalls bei Ratten durchgeführt. Die Ergebnisse dieser Untersuchungen mit einer bevorzugten Verbindung der vorliegenden Erfindung sind nachfolgend beschrieben. Andere Verbindungen dieser Erfindung zeigen qualitativ ähnliche Wirkungen in einer oder mehreren dieser Untersuchungen.

Tabelle III

Wirkung der Verbindung des Beispiels 1

auf die angeregte Magensekretion

Spezies	Dosis (µMol/kg)	Verab- reichungs- weg	Anregungsmitte	Inhi-* l bierung (%)
Ratte**	0,3 - 8,1	IV	Histamin	43 - 96
Ratte**	0,3 -10,7	ID	Histamin	40 - 70
Ratte**	0,3 - 8,1	IV	Tetragastrin	27 - 85
Ratte**	0,9 - 8,1	IV	Methacholin	25 - 76
Hund***	2,7 und 8,1	IV	Nahrungsmittel	50 und 83
Hund***	32,4	PO	Nahrungsmittel	56

Fußnoten zur Tabelle siehe nächste Seite.

Fußnoten zur Tabelle III:

- * Die Inhibierung wurde als Produktion der Magensäure gemessen.
- ** Die Ratten wurden gemäß einer Modifikation des Verfahrens von Ghosh und Shield, 1958, Brt. J. Pharmacol. 13:54 bis 61 untersucht.
- *** Die Hunde waren solche mit Beuteln nach Heidenhain.

Die Verbindung des Beispiels 1 wurde an Ratten mit Pylorusligatur verabreicht, die keine künstliche Anregung der Magensekretion erhalten hatten. Die verwendeten Dosen waren 33 bis 134 µMol/kg; die Säureproduktion wurde um 38 bis 55 % inhibiert.

Die Wirkungen der Verbindung von Beispiel 1 gegen Magengeschwüre wurde bei Ratten untersucht, und zwar nach dem Verfahren von Shay et al., 1945, Gastroenterology, 5:43 bis 61. Der Schutz gegen Ulcusbildung von 4 bis 90 % wurde durch Dosen von 12 bis 198 µMol/kg erzielt.

Für therapeutische Zwecke in Bezug auf die Steuerung der Säurefreisetzung infolge einer Stimulierung durch Histamin und der Kontrolle von Magengeschwüren, oder der Bekämpfung von Magengeschwüren bei Säugetieren, können wirksame Mengen der vorstehend genannten Verbindungen der allgemeinen Formel I auf üblichen Verabreichungswegen für Pharmaka in übli-

chen Formen, wie beispeilsweise oral in Lösung, in Emulsionen, Suspensionen, Pillen, Tabletten, Pastillen, Rautenpastillen, Pellets, Kapseln und dergleichen in pharmazeutisch verträglichen Trägern, oder parenteral in Form von sterilen Lösungen oder Mischungen, an das lebende Tier verabreicht werden.

Der verwendete pharmazeutische Träger kann beispielsweise entweder ein Feststoff oder eine Flüssigkeit sein. Beispiele für feste Träger sind Lactose, Rohrzucker, Talk, Gelatine, Agar, Pektin, Gummi arabicum, Magnesiumstearat, Stearinsäure und dergleichen. Beispiele von flüssigen Trägern sind Sirup, Erdnußöl (Arachisöl), Olivenöl, Wasser oder eine beliebige, parenteral verträgliche Flüssigkeit.

Obwohl für eine leichtere Therapie bei einer Magenreizung oder in Fällen der Verabreichung an Subjekte mit niedrigem Körpergewicht sehr kleine Mengen der aktiven Materialien gemäß der vorliegenden Erfindung wirksam sind, enthalten Einheitsdosierungen gewöhnlich den aktiven Bestandteil in einer solchen Menge, daß dem Subjekt 2 bis 6 mg/kg zugeführt werden. Einheitsdosierungen können variierende Mengen von 100 bis 500 mg an aktivem Mittel, vorzugsweise für einen erwachsenen Menschen von 200 bis 500 mg, enthalten. Der aktive Bestandteil wird bevorzugt in gleichen Dosen ein- bis viermal

pro Tag verabreicht. Die tägliche Dosis wird von etwa 100 bis etwa 1200 mg, besonders bevorzugt von etwa 300 bis 900 mg variieren. Es ist lediglich erforderlich, daß der aktive Bestandteil eine wirksame Menge darstellt, d.h. daß eine geeignete wirksame Dosierung erzielt wird, die mit der verwendeten Dosierungsform verträglich ist. Die genauen individuellen Dosierungen, als auch die Tagesdosen, werden selbstverständlich nach üblichen medizinischen Standardgrundsätzen unter der Leitung eines Arztes oder Veterinärmediziners bestimmt werden.

Die nachfolgenden Formulierungen sind repräsentativ:

1. Kapseln

Bestandteile	Menge (mg)
Aktiver Bestandteil,	
z.B. Verbindung von Beispiel 1 = Äthyl-8-methoxy-4-(2-methylphenyl)-amino-3-chinolincarboxylat.Hydrochlorid	200
Rohrzucker	100
Stärke	30
Talk	5
Stearinsäure	3 338

Die Bestandteile werden gemischt und in Gelatinekapseln abgefüllt.

2. Tabletten

Bestandteile	Menge in mg pro Tablette
ktiver Bestandteil,	
z.B. Verbindung von Beispiel 1 = Athyl-8-methoxy-4-(2-methylphe-nyl)-amino-3-chinolincarboxy-lat.Hydrochlorid	350,0
ginsäure	20,0
alcium- und Ammoniumalginat	40,0
tärke	54,0
actose	75,0
agnesiumstearat	$\frac{2,2}{721,2}$

Die Mischungen aus allen Bestandteilen mit Ausnahme des Magnesiumstearats und der Hälfte des Calcium- und Ammoniumalginats wird gemischt, mit Äthanol granuliert und durch ein Nr. 8 mesh-Sieb (Sieb mit einer Maschenweite von ca. 2,4 mm) hindurchpassiert und die Mischung 16 Stunden lang bei 140°F (60°C) getrocknet. Das getrocknete, granulierte Material wird dann gründlich mit dem Rest des Calcium- und Ammoniumalginats

und dem Magnesiumstearat gemischt und tablettiert.

3. <u>Intravenöse Injektion</u>

Bestandteile	Menge (mg)
Aktiver Bestandteil,	
<pre>z.B. Verbindung von Beispiel 1 = Athyl-8-methoxy-4-(2-methylphenyl)- amino-3-chinolincarboxylat.Hydro-</pre>	
chlorid	200
Wasser	2 000
Konservierungsmittel, z.B. Chlorbutanol	20
	2 220